⑩ 日本国特許庁(JP) ⑪ 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-143827

@Int_Cl_4		識別記号	厅内整理番号		49公開	平成1年(1989)6月6日	3
A 61 K	9/48 7/00		E-7417-4C T-7306-4C				
// A 23 D	7/00 7/46 5/00	441	7306-4C Z - 7823-4B	審査請求	未請求	発明の数 1 (全4頁)	1

❷発明の名称 カプセル

> 御特 願 昭62-302417

願 昭62(1987)11月30日 砂出

哲 男 静岡県富士郡芝川町羽鮒1322番地 浦 60発明者 静岡県清水市入江3-10-21 砂発 明 者 近 富士カプセル株式会社 静岡県富士宮市大中里1035番地 ①出 顋 人

弁理士 縄 田 砂代 理

1.発明の名称

2.特許請求の範囲

(1) 圧力とヒートシールによって接着せしめる接 着面部を外周方向へ突出して舞部を形成せしめると 共に、駄鍔部同志を対向接着して縁付形状にして成 るカプセル

(2) 特許請求の範囲第1項の記載に於いて、録付 きカプセルが単一層の確膜より成るカプセル

(3)特許請求の範囲第1項の記載に於いて、緑付 きカプセルが二層以上の複層の膜より成るカプセル (4) 特許請求の範囲第1項乃至第3項の記載に於 いて、緑付きカプセルの全体形状が楕円体形、長精 円体形、球形、チューブ形、二連形等その他の形状 に応用せしめたカプセル

3. 発明の詳細な説明 .

(産業上の利用分野)

木苑明は医変品、医薬部外品、化粧品、食品、雑貨 等に於いて**次状油、粉末の**恩園油、ペースト状油) W/O型乳化液香料等の液状油、又は粉末、顆粒、 錠剤等の固形物並びにエキス、化粧水、乳液、調味 液、水性薬液等の水性液及び有機溶剤等を封入する ためのソフトカプセルに関するものである。

(従来の技術)

カプセル皮膜を貼り合わせ、カプセルの成形と充塡 を行う従来のカプセル製造方法に於いては、カプセ ル皮膜をロータリー方式又は平板方式の二つの成型 金型の圧切熱接着により駄カプセルを打ち抜きなが らは皮膜の切断面で直接接合させていたため、カブ セル皮膜の膜厚(切断面)が薄い場合は接着が建か しく、又接着しても接着力が弱いためカプセル強度 が低く、内容液が漏洩するという欠点があった。 例えば、カプセルの充填時の皮膜の厚さは従来法で も略0.4mm位までは薄くできるが、0.6~1 . 5 mmが標準であり、皮膜を充填時 0 . 4 mm以 下、乾燥時0、2mm以下位まで強くしてのカプセ ル化は従来の切断面に於ける接着法では難かしい状 祝である。 又、カプセル皮膜の基剤には、ゼラチ ン(タンパク質)が最も一般に使われているが、ゼ

(技術的課題)

而して、本発明は従来技術の欠点に鑑みなされたもので、カプセルの接着録部での強度を向上せしめると共に、脱自体を確くすることが出来、体内での崇壊性を速めること並びに多層性の皮膜により従来はカプセル化が困難であった水性被等のカプセル化を図ることを技術的課題とするものである。

形成し、楕円体形状をしたカプセル本体であり、その対入内容物 1 1 は主に油性液、粉末懸濁油、ペースト状油、W/O型乳化液等である。

1 2 は楕円体形を半分にした上側皮膜であり、その 外周鏡部 1 3 を外方向へ断面が略 へ となる如く鍵 付状にすべく鍔部 1 4 を形成せしめてある。

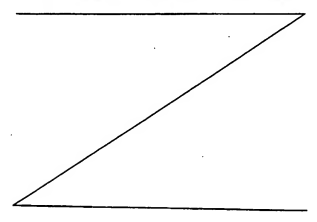
15は前記鍔部14の貼着面である。

16は楕円体形を半分にした形状の下側皮膜であり、その外周級部17を外方向へ断面が略 となる 如く銀竹状にすべく鍔部18を形成せしめてある。 19は前記鍔部18の貼着面である。

又、本実施例は単一層の確い皮膜にて形成してあり、前記鍔部(14,18)の形成によって貼着面積を広くすることが出来るようにしてあるので例えば 封入内容物の充填時の皮膜の厚さ略 0 .4 mm程度 の確さであっても接着可能であり、カプセル本体 1 0の崩壊性を速め得、カプセル本体 1 0 の接着強度 (枝瓣的手段)

本発明では、上記の技術的課題を解決するために圧 着乃至ヒートシールに基いて接合する技術団経部を 外周方向へ突出して鍔部を形成せしめることによっ て缺鍔部同志の貼着面積を広くしたものである。 具体的には図示(第1図乃至第8図)に示す如く下 記の構成となる。

第一の実施例(第1図乃至第3図)について。 10はゼラチン、グリセリン、水等を主たる成分と し、又、一定範囲の含水率を維持して成る皮膜にて



も向上する。

(作用)

上記の技術的手段は下記の如く作用する。

面して、単一の薄い皮膜であっても鍔部(14,18)を形成してあるので、貼着面積を広く探ることが出来、接着力を向上することが出来る。

然る時、そのカプセル本体 1 0 の全体形状は第 1 図に示す如く緑竹状の楕円体形状となる。

このように関目体を移くすることが出来るので、特に裏剤に採用した場合、体内での溶解が容易となり 変剤の放出をスムースに行い得る。

第二の実施例(第4図乃至第5図)について。

尚、本実施例に於いて、第一の実施例と同じ部分に

は略同じ番号を附してある。

本実施例の特徴は上側皮膜12と下側皮膜16とを 夫々二重膜に形成せしめることにより、内容物に対 するカプセル膜の機能・耐久性を高め、従来はカプ セル化できなかった様な物質もカプセル化すること にある。

尚、腹の縁加剤(可塑剤)としてはグリセリン、ソ ルビトール、マンニトール、ポリエチレングリコー

尚、本実施例に於いてカプセル本体10を二重層膜状に形成してあるが、これに限定されずに多重積層皮膜によって形成しても良く、その作用効果は二重層皮膜の場合と略同一である。

第三の実施例(第6図乃至第8図)について。

尚、本実施例に於いて第一の実施例と略同じ部分に は略同じ番号を附してある。

本実施例の特徴は緑竹状にしたカプセル本体10の全体形状を楕円体形の他に長楕円体形、球形、二連形等その他種々の形状に応用せしめた点にあり、その具体的構成に基く作用効果は第一の実施例と略同一である。

(効 果)

而して、本発明は下記の如き特有の効果を有するも のである。

特に、カプセル本体を銀付状に形成せしめたので、 該カプセル本体の成型時での接着線部での接着力を 向上維持せしめることが出来ると共に全体の皮膜の 膜厚サイズを極力薄くすることが出来る。

この為、封入内容物が漏洩するおそれは全然無く、

ル等を使用し、着色剤としては医薬品に許可されてを明し、着色剤としてはパラメル、雲母母のメル、 はの は 保存剤としてはパラオキシ安息者酸のメチル、 エチル、 プロピルエステル等を使用するると で 出来るのは従来のソフトカブセルと 同様であると で で 数人内容物 1 1 が 値接 持 され、 内面膜 2 1 に 保 録 されるので常に接着力が維持され、 内面膜 2 1 な た かしての 對入内容物 1 1 の外部への 漏池 は全 な な た しての 對入内容物 1 1 の外部への 漏池 は 全 か

即ち、従来のゼラチン基剤の単層のソフトカプセル ではカプセル化できなかった水・アルコール等もカ プセル化出来る。

例えば、充填物が水の場合ではゼラチン単層膜では 溶融してしまい、又充填物がアルコールの場合では ゼラチン単層膜では、アルコールが膜を通過し蒸散 してしまい、更に又、充填物が乳液の場合ではゼラ チン単層膜では、水分が膜に移行し、膜が軟化し、 水分が蒸散してしまう。

安告がおおけるかられば無人 皮膜の溶解時間も早く内容物の放出が容易であり、又カプセル皮膜の切断面で接着する如き従来のカプセルで、多層性の皮膜を用いる場合には各層を失々対応する層同志の切断面で接着する必要があるので実際上は不可能であったが、本カプセルではこの様な欠点を解消したものである。

4. 図面の簡単な説明

第1 図乃至第3 図は本発明品の第一の実施例を示す ものであり、第1 図はカブセル本体の全体斜視図、 第2 図は第1 図のX - X線部分の一部縦断側面図、 第3 図は鍔部要部を示す拡大断面図である。

第4図乃至第5図は本発明品の第二の実施例を示す もので、第4図は一部縦断側面図、第5図は鍔部要 部を示す拡大断面図である。

第6因乃至第8図は第三の実施例を示すもので、第 6図は長楕円体形のカプセル本体の全体斜視図、第 7図は球形のカプセル本体の全体斜視図、第8図は 二速形のカプセル本体の全体質 面図である。

14、18・・・銅部 15、19・・・貼着面

特許出願人 富士カプセル株式会社 代理人弁理士 蝿 田 敬 山神野



